PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

59-044311

(43) Date of publication of application: 12.03.1984

(51)Int.Cl.

A61K 9/16

(21)Application number: 57-156073

(71)Applicant: SANTEN PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

07.09.1982

(72)Inventor: IWAO JUNICHI

ISO TADASHI UEMURA OSAMU

(54) SLOW-RELEASING GRANULE AND ITS PREPARATION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a granular preparation containing 2W80%, based on the weight of the granule, of an osmotic pressure regulator in the granule coated with a coating film, capable of keeping the effective blood concentration of a drug for a long time, stabilizing the drug, and releasing the drug continuously without causing the decomposition and inactivation of the drug with intestinal juice.

CONSTITUTION: The objective granule contains 2W80%, preferably 30W70%, based on the weight of the granule, of an osmotic pressure regulator, and is coated with a coating film. The osmotic pressure

granule, of an osmotic pressure regulator, and is coated with a coating film. The osmotic pressure regulator is preferably a substance giving high osmotic pressure with a small amount, and giving an environment having low pH in the granule, e.g. an organic acid such as tartaric acid, succinic acid, citric acid, etc., inorganic acid such as boric acid, etc., inorganic salt such as potassium chloride, etc. The granular composition can be prepared by coating a spherical core composed mainly of the osmotic pressure regulator with a coating agent composed of the drug component, a vehicle and optionally the

osmotic pressure regulator, and further coating the coated granule with a coating film.

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭59—44311

⑤Int. Cl.³A 61 K 9/16

識別記号

庁内整理番号 7057-4C ❸公開 昭和59年(1984)3月12日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 7 頁)

20特

願 昭57-156073

❷出

願 昭57(1982) 9月7日

@発 明 者

岩尾順一

宝塚市野上4丁目7-27

⑩発 明 者 碳正

堺市丈六197-7

70発 明 者 植村攻

吹田市藤白台2丁目17の2

①出 願 人 参天製薬株式会社

大阪市東淀川区下新庄3丁目9

番19号

邳代 理 人 弁理士 滝川敏雄

明和曹

1. 発明の名称

徐放性顆粒およびその製造法

2. 特許請求の範囲

- (1) 医薬品を持続的に放出する類粒剤において。 皮膜剤で皮質された類粒内部に,類粒重量の 2~80%の受透圧調節剤を含有することを 特徴とする徐放性類粒剂。
- (2) 浸透圧調節剤が有機酸類 およびその塩類 , 無機塩類または糖類である特許請求の範囲 第 1 項記載の徐放性顆粒剤。
- (4) 皮膜剂が腸溶性物質、腸液もしくは胃液不溶性物質、腸溶性物質と腸液もしくは胃液不溶性物質の混合物、胃溶性物質と腸溶性物質との混合物を大は胃溶性物質と腸液もしくは胃液不溶性物質の混合物のいずれかである特許部水の範囲第1項記載の徐放性顆粒剤。

(5) 段孫圧開節剤を主体とする球型核に、主整である医薬品、賦形剤かよび必要に応じて添加される段孫圧調節剤を含有するコーテイング制でコーテイングして得られる素質粒を、皮膜剤で被擬するととを特徴とする徐放性顆粒剤の製法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は医薬品を持続的に放出する懶粒剂に 関する。

本発明の目的は医薬品が胃から腸管にわたり徐々に放出されることによつて医薬品の有効血中恐度を長時間維持すること、および胆汁成分や腸液などにより分解すたは不活性化される恐れのある医薬品を浸透圧調節剤を加えることにより安定化させることにある。

医死品の徐放化に関する報告は数多くなされ、 ているが、それらの報告は製剤の樹牌、解解溶 度の意または製剤中の拡散速度の差を利用した ものであり、生理的条件(消化質内の pH 等) に徐放効果が大きく影解をうけ、又製剤のロン ト間によつても徐放効果が異なりやすい等の欠点があった。本発明者らは鋭度研究の結果。類粒利内部に少量で高い浸透圧を与える物質を添加し、外壁に勝路性物質、勝被もしくは胃液不溶性物質と略す)、もしくはそれらの物質と関連を性物質を性物質または溶解。PHの現るとれらの欠点を解決した。

 させる効果も有するの

本発明の徐放性類粒剤の非常に大きな特徴としては、従来の徐放性製剤が異なる性質を有する額粒の混合によつて始めて効果を発揮するのに対して、1 便難の類粒で上配の特様すべき 効果を示すことである。但し、特に必要のある場合には他の性質をもつた類粒(例えば即称性類粒)を併用する事もできる。

透圧を有する無機塩類が利用できる。

本発明額粒剤の腸溶性被膜剤としては、EudragitーS およびーL、HPー50・55 および 55S、CAPなどが使用でき、胃溶性被膜剤としては、EudragitーE、TC-5 などが使用でき、また不溶性物質としては、EudragitーRS および RL、エチルセルロースなどが使用できる。本額粒の被膜には上記物質を単独で用いてもよい。

本発明類粒はほとんどの医薬品に利用する事ができるので、主薬となる医薬品について制限される事はなく、降圧剤、解熱鉄痛消炎剤、免疫調節剤、副腎ホルモン、糖尿病用剤、血腎拡張剤、強心剤、不整脈用剤、動脈硬化用剤、解毒剤等様々な薬効分野の医薬品に利用できる。

本顆粒剤の特徴的な組成物は、まず浸透圧調節作用を有する物質を主体とする球型核(メッシュは顆粒の大きさにより任意に選べるが、20~40メッシュが好きしい。)を作り、これに主楽、賦形剤および必要に応じて添加される浸透圧調節剤を含有するコーティング剤をコーティングし得ら

れる素類粒に皮膜剤で皮覆して得られるものである。

主整と球型核形成成分又はコーテイングである。 透圧調節物質制に相互作用があり、寒色、吸褐等の理由で製剤的に消常配合不満と考えられる場合においても、本質粒別の場合は球型核に速俗性皮膜(例えばTCー5)を数パーセントコーティングであか、あるいは相互作用のないというです。本質などなり、配合可能となる。本質なインではないで、医薬品と賦形剤の粉末をコーティングにおいて、医薬品と賦形剤の粉末をコーティングにおいて、医薬品と、ボース等の低級では、ボーキンプロピルセルロース等の低級アルコール溶液など公知の結合剤を使用できる。

本類粒剤の徐放効果の例として、降圧剤である(2 R.4 R) - 2 - (2 - ヒドロキシフエニル) - 3 - (3 - メルカプトプロピオニル) - 4 - チアゾリジンカルボン酸を主然とする順粒剤の効果を創り図れよび第2図に示した。博物は患脆例して製造したものを用い、対照乳剤として同一契物

特開昭59- 44311(3)

を主楽とする衆錠を用いた。衆錠の処方を下配に 示す。

(2R,4R)-2-(2-ヒドロキシフエニル)-3-(3 -メルカプトプロピオニル)-4-チアゾリシンカルボン段

ニメルカフトフロヒオニルリニューティ	,,,,,,	,, ,,	- 11
	1	0	TQ.
ダイラクトース	6	3	ng
アヒセル301	. 1	5	ng
ヒドロキンプロビルセルロース		J	ng
ステアリン敵 マグネ シウム		1	mg
fit	9	0	mg

尚、試験においては、本類粒剤中の主薬の最と対照の素錠中の主薬の最が同一となる様にして行った。

第1図は日本製局法第10改正(以下第10局と略す)の溶出試験器を用い無10局の溶出試験法第1法の回転パスケット(100rpm)法により、溶出試験を行い、縦軸を溶出率例、横軸を時間とし溶出曲線を示した。溶出液は最初の2時間まで

(2 R, 4 R) - 2 - (2 - ヒドロキシフエニル) - 3 - (3 - メルカブトブロピオニル) - 4 - チアソリジンカルボン酸(以下化合物 A と略す)を主薬とする類粒剂 A の製造

・核物質の製造工程

・素類粒の製造工程

上記球型酒石版核 500 g に 7 男ヒドロキシブロピルセルロースーエタノール溶液 (結合剂 2) 400 元 を噴霧しながら、 d 一酒石酸 (浸透圧調節剤) 300 g および粉末乳糖(賦形剤) 500 g の混合粉砕物に化合物 A (主要) 30 g を配合した微粉末をコーテイングする。乾燥後篩過によ

は第 1 0 局の第 1 液 (p H 1 1.2) を用い、2時間 以後は第 1 0 局の第 2 液 (p H 6.8) を用いた。 定量は高速液体クロマトグラフ洗(検 出放 援 2 8 6 nm) で行つた。(1) は木路明順 粒剤。(2) は対照素 錠である。 第 1 例より明らかな如く 木 発明 顆粒剤 は対照素錠よりはるかに徐々に主葉が 於出している。

第2図は本発明類粒剤及び対照素館を健康人に 軽食後投与(主薬として509/人)し、血中原 度の経時的推移を示した。縦動は血中 機能(n8/ 配)、横軸は時間である。定無はベンタフルオロ ベンジルプロマイドでSH基を保護し、ジアゾメ タンでエステル化した後ガスクロマト グラフ法で 行つた。(1)は本発明顆粒剤、(2)は対照素線である。 第2図より明らかな如く本発明顆粒剤は対照素鏡 よりはるかに長時間主要の血中構成が維持されて いる。

以下に実施例を示すが、本発明は実施例に限定されるものではない。 実施例 1.

- り16~28メッシュの家帽校を得る。
- ・皮膜剤のコーテイング工程

上記素顆粒 500 g KCトリアセチン (可類剤) 4 g , Eudragit S (皮膜剤 1) 5 0 g および HP - 5 5 (皮膜剤 2) 5 0 g の アセトンーイソプロピルアルコール (皮膜液)] : 1 混合液 1 0 0 0 ml の溶液を , 速心硫胸所 後間 内でコーティング する n 乾燥後節 過により 2 0 ~ 2 8 メンシュの 領数 4 1 5 g を 得る n

※核成分)および2は投房圧調節作用を有する (以下の実施例についても同じ)。 実施例2.

化合物Aを主張とする頻粒削Bの製造

下肥処方を用い、実施例」と同様の操作で20 ~28メッシュの機能額拉550名を得る。

· 核物質製造工程

核成分 1 d - 消石飲結構 5 0 0 8 核成分 2 d - 稍石飲粉末 9 0 0 8 転形剂 乳糖 3 0 0 8 結合剂 1 7 %ヒドロキシブロビルセルローズエタノー

特開昭59- 44311 (4)

ル溶液 600ml 核成分1 塩化カリウム結晶 50 ・素顆粒製造工程 核成分2 塩化カリウム粉米 90	
・素顆粒製造工程 核成分2 塩化カリウム粉末 9-0	0 8
核物質 d 一百石廠核 5 0 0 8 賦形剂 乳期 乳期	() 8
主薬 化合物A 308 結合削1 7乗ポリビニルビロリドンーコ	. 41-
浸透圧調節剤 d 一 商石 僚 粉末 3 0 0 9 ル が 液 5 n	() mP
結合剤 2 7 多ヒドロキシプロピルセルロースー ・紫 懶 紋 刻 造 工 稚	
エタノール路液 400ml 核物質 塩化カリウム核 50	0 8
賦形剂 乳趣 5009 主聚 化合物 Λ 3	0 8
・皮膜剤コーテイング工程 侵務圧調節剤 塩化ガリウム 3-0	0 8
素類粒 7 0 0 8 結合剂 2 7 5 ヒドロキシプロビルセルロ	
皮膜剤 1. Eudragit S 358 エタノール密部 40	0 ml
皮膜剤 2 HP-55 359 賦形剂 d-マンニトール 50	0 8
皮膜液 アセトンーイソプロピルアルコール ・皮膜 削コーティング工程	
(1:1) 800 ml 宏額粒. 73	0 8
可塑剤 トリアセチン 48 皮脚削 Eudragit L)3	6 8
奥施例3. 皮膜液 アセトンーインプロビルアルコ	- n
化合物 A を主楽とする顆粒剤 C の 製造 (3:1) 140	0 ml
下記処方を用い,実施例】と同様の操作にて, 可塑剂 トリアセチン 」	0 %
20~28メツシュの標配領粒5808を得る。 実施例 4.	
・核物質製造工程 化合物 A を主張とする 翳粒剤 D の 製造	

	下	記	処	方	を	用	h		実	Ħ	5 1 9)	1	٤	n	様	Ø	操	作	n	: 7	-									(1	:))					J	0	0	0	ml	
2	0	~	2	8	×	ッ	シ	ح	n	楞	1 1	3	v :	Ż	3	8	0	g	*	4	z	, (•		ij	M	剤				٠,	ŋ	7	÷	J .	ン							4	8	
•	核	4 207	質	新	遊	I	程																	舆	旃	例	5																		
	核	成	Я	1			3	^	1	18	2 #	i d	3					5	0	0	9				化	合	物	A	を	主	爽	Ł	す	る	¥¥Ĩ	X 57.	桐	E	Ø	भार	游				
	核	成	分	2			J	^	1	FA	7	k (E					9	0	0	8				·F	AC	41	汀	を	m	5	,	爽	Ж	例	j	ع	[17]	椎	0)	ł¥:	作	W.	τ,	
	賦	形	剂				Ą	耕				•						3	Q	0	9			2	0	~	2	8	¥	ッ	シ	ュ	Ø	標	55	VA.	粒	,) () ()	8	*	44	ቆ n	
	紺	合	剤	1			5	%	ボ	ij	۲.	= .	r	F.	0	ŋ	۲:	· -	- =	c /	ر ۽	,	-		核	物	質	机	浩	ı	禕														
							n.	俗	液									4	5	0	m€	?			核	Бģ.	<i>5</i>))			1	ェ	ン	땑	耛	fil.					5	0	0	g	
	素	籍:	拉:	腿	造 .	I	程																		核	ΓίΫ.	分	2			1	x	ン	陂	\$)}	宋					9	0	0	8	
	核	物:	質				J	^	1	19.	核							5	0	0	д				賦	形	剂				乳	樜									3	0	0	g	
	主	薬		•			化	合	物	A									3	0	8				絽	合	剂	3			7	96	٤	}* t) 4	トシ	, ブ	۵.	۲.	ル・	セノ	v	· -	・ス -	_
	受;	秀日	= 8 #	節	剤		J	八	1	酸	粉	ŧ	ξ					3	0	0	g										ı	g	,	_ ,	しん	¥ AN	į				4	2	0	m!	
	結	合)	制	2			7	96	n:	ij	٠.	= ,	r	۲.	-	ij	٠:	/ -	- 3	: 3	,	, _	-		聚	M	粒	31 2	流	I	程														
							n i	*	荻									4	0	0	πl				核	427	浬				1	ェ	ン	徽	核						5	0	0	g	
	賦	形	钊			1	孔:	植										5	ø	0	8				主	聚					化	合	铷	٨								3	0	g	
	皮	膜方	制:	.	- :	テ	1	ン	1	I	程														浸	彥	Æ	調賞	前方	ij	1	I	ン	ne	籾	末					3	0	0	g	
	紫	¥ K	立															5	Ö	0	8				結	合	剂	2			7	95	٤	۲. ۱	n 2	トシ	ノブ	٠ ـ	F,	n	- 는 ,	n i	n –	- ス・	_
	皮!	英泽	制 :	1			Ευ	ıd	re	g	i	ŧ	s						5	0	9		•								ı	9	,	_ ,	n à	4 雅	Ī.				4	0	0	тe	
	皮!	英	制 :	2			H. I	-	- 5	5									5	0	g				RAC.	# /	剂				乳	10									5	0	0	g	
	ia i	连 3	UF				7.	+-) . :	, .		, ·	, .	7.	_	۳.	n -	,		, _	. л	,			rte	le#k	#rl	_		. تد	,	٠,	n	~	#/.										

特開昭59- 44311(5)

g g g / — ml g
R / —
ml .
g
8
8
8
णि
)與造
T 2 0
ŀ
0 8
08
0 8
- スー

エタノー	ル溶液 4 0 0	ml ·核物質製造工	程	
· 累 類 粒 製 造 工 程		核成分 1	クエン酸糖品	5 0 0 8
核物質 塩化ナ)	トリウム核 500	9 核成分 2	クエン酸粉末 1	0 0 0 8
主菜 アセチル	サリチル酸 500	9 賦形剂	粉末乳糖	3 0 0 9 .
浸透圧調節剤 塩化ナト	・リウム 5 0 0	9 結合剂 1	7 多ヒドロキシプロピル・	ェルロースー
結合剂 2 7 5 ヒド	ロキシブロ ピルセルロー	スー	エタノール別波	6 () () m(
エタノー	ル容液 3 2 0	me ・	程	
賦形剂 乳糖	2 0 0	8 核物質	クエン鞭核	5 0 0 9
・皮膜剤コーテイングエ	程	主薬	化合物C	2 0 0 7
衆 賴 粒	5 0 0	9 税券圧調節剂	クエン酸粉末	5 0 0 9
皮膜剤】 エチルセ	2 ルロース 4 0	8 結合剂 2	7 男ヒドロキシフロビル・	ヒルロースー
皮膜剂 2 HP-55	S 6 0	9	エタノール你前	5 0 0 ml
皮膜液 塩化メチ	レンーメタノール	賦形剂	粉末乳糖	3 0 0 9
(1:1	. 1 1 0 0	me ・皮脂剤コーテ	イング工程	
與 施 例 8.	•	索 順 粒		5 0 0 9
•			Endragit RL	1 0 0 9
ル)-L-システイン(以下化合物Cと略す)を 皮膜液	アセトンーイソプロビル	アルコール
主薬とする顋粒剤の製造	ł.		(2 : 1)	2 () () ml
下記処方を用い,実施	1例1と同様の操作にて	20 可塑剂	トリアセチン	5 <i>g</i>
~ 2 8 メッシュの 旗 記撃	「紋4009を得る。	爽施例9.		,

時間昭59-44311(6)

化合物Aを主薬とする顆粒剤Fの製造

核物質製造工程

速心流動解裝置を用いて、クエン限結晶(核成分1)500gに7多ヒドロキシブロビルセルロースーエタノール溶液(結合剂)600mlを噴移しながらクエン限物末(核成分2)1200gを徐々に散布しコーテイングする。乾燥铁筋過により24~32メンシュの球型クエン酸核を得る。次いて、この核500gにTLー5(連溶性皮膜)の5多(W/V)塩化メチレンーメタノール(1:1)溶液500mlを連心流動装置内で噴移しコーテイングした後、乾燥する。篩過により20~28メンシュの球型核を得る。

以下,下記の処方を用い, 実施例 1 と同様の 機作にて, 2 0 ~ 2 8 メッシュの 標記類 粒 4 1 0 9 を 得る n

・素顆粒製造工程

核物質

球型核

7 0 0 8

主祭

化合物A

259

結合剂 2

7 あヒドロキシプロビルセルロースー

 エタノール溶液
 2 5 0 ml

 賦形剂
 初末乳糖
 4 0 0 g

 皮腫剤コーテイング工程
 素質粒
 5 0 0 g

 皮膜剤
 Endragit L
 1 0 0 g

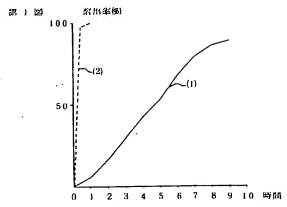
 皮膜剤
 フセトンーイソフロビルアルコール

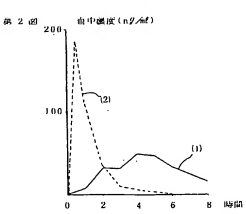
 (3:1)
 1 6 0 0 ml

4. 図面の簡単な説明

第1 図および無2 図は失々本発明額粒剤および対照素錠の主薬が出試験結果および経口投与後の主薬血中酸度測定結果を示すグラフである。 図において(1) は本発明額粒剂、(2) は対照整錠である。

> 出願人 零天興塞株式会社 代理人 淹 川 敏 雄





手 続 補 正 群 (自発)

昭和57年12月7日

特許庁長官 若杉和夫殿

1. 事件の表示

昭和 5 7 年 特 許 顛 第 1 5 6 0 7 3 号

2. 発明の名称

徐放性顆粒およびその製造法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出頭人 大阪市東淀川区下新庄 3 丁目 9 裕 1 9 号 を天製製株式会社

代表者 三 田 彰 久

4. 代 理 人

〒560 大阪府 登中市 刀根山 6 丁目 3 の 1 2 THJ.06-85-0604 弁理士 (7 2 3 0) 滝 川 敏 雄 開課院

5. 補正の対象

顕書、前記以外の発明者の網および明細書、 発明の詳細な説明の機

6. 植正の内容

- (2) 明細審調7頁下第5行「日本聚局法」を「 日本聚局方」と訂正する。
- (4) 同事銀19頁第9行「TL-5」を「TC-5」と訂正する。
- 7. 旅付書類の目録

訂正顯著

3 115

以上